PUB. NO.:

03-040807 [JP 3040807 A] February 21, 1991 (19910221) NAKAHARA FUMIO MIYAZAKI HIROTOSHI

PUBL I SHED: INVENTOR(s):

FUJIWARA NAOKI

KOWAKA TAKESHI APPLICANT(s): KURARAY CO LTD [000108] (A Japanese Company or Corporation),

JP (Japan)

APPL. NO.:

01-172641 [JP 89172641] July 03, 1989 (19890703)

INTL CLASS:

[5] D01F-006/14

JAPIO CLASS:

15.1 (FIBERS -- Yarns & Ropes): 14.2 (ORGANIC CHEMISTRY --

High Polymer Molecular Compounds)

JOURNAL:

FILED:

Section: C, Section No. 828, Vol. 15, No. 173, Pg. 135, May

02, 1991 (19910502)

ABSTRACT

PURPOSE: To readily obtain the subject fiber useful as industrial materials and for reinforcing composite materials at a low cost by saponifying a polyvinyl ester having a high polymerization degree in a specific solvent and then spinning the resultant polyvinyl alcohol solution.

CONSTITUTION: A polyvinyl ester having a high polymerization degree of >=1.4dl/g (preferably >=3.2dl/g) intrinsic viscosity is saponified in a sole solvent selected from among dimethyl sulfoxide, dimethyl formamide, dimethylacetamide, N-methylpyrrolidone, 1-10C diamine compounds and 1-10C triamine compounds or a mixed solvent thereof with methanol, etc., containing a saponification catalyst (preferably an alkali metal carbonate) and a radical scavenger added thereto to provide a polyvinyl alcohol solution, which is then drawn under dry heat conditions of >=200 deg. C to afford the objective fiber having >=15g/dr tensile strength of single yarn and >=250g/dr initial elastic modulus.

◎ 公開特許公報(A) 平3-40807

®Int. Cl. 5

广内整理番号 識別記号

3公開 平成3年(1991)2月21日

D 01 F 6/14

7199-4L Z

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全6頁)

高強力ポリピニルアルコール繊維の製造方法 の発明の名称

> 頭 平1-172641 の特

頭 平1(1989)7月3日 四出

夫 文 原 @発 明 者 弘 투 @発 明 者 샮 宮

直 樹 原 700発 明

若 安 個発 明 小

株式会社クラレ の出 顋 人 弁理士 本 多 四代 理 人

岡山県岡山市海岸通1丁目2番1号 株式会社クラレ内

岡山県倉敦市酒津1621番地 株式会社クラレ内

岡山県倉敷市酒津1621番地 株式会社クラレ内 岡山県岡山市海岸通1丁目2番1号 株式会社クラレ内

岡山県倉敷市酒津1621番地

1. 発明の名称

高色力ポリビニルアルコール繊維の製造方法

- 2. 特許請求の 短囲
- (1) 塩限 粘度 が 1.4d Q / g以上の 高 重 合 度 ポ リ ビ ニ ルエステルをジメチルスルホキシド、ジメチ ルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、 N - メチルピロリドン、 炭 素 放 l~ laの ジア ミ ン化合物および炭素数1~10のトリアミン化 合物から選ばれた少なくともし産の溶媒を主 体とする溶媒中でけん化することにより得っ れたポリビニルアルコール溶液を訪糸するこ とを特徴とする高望力ポリビニルアルコール 撤継の製造方法。
- (2) ポリビニルエステルの 医限 粘度が 3.2dl/ 8よ り大である請求項し記載の製造方法。
- (3) 高当力ポリビニルアルコール繊維の単糸の引 福強度が Lisg/dr以上で、かつ切用弾性率が 250g/dr以上である請求項 1 記 級の 製造方法。
- (4) けん化の条件がポリビニルエステルの溶液を

投設者後、けん化独媒として炭酸アルカリ金 属塩を添加することを特徴とする請求項し記 数の製造方法。

3 . 発明の詳細な説明

A. 産業上の利用分野 .

本発明は産業資材用および複合材強化用に通し た単議谁の引張強度が15g/dr以上の高強力ポリ ビニルアルコール(以下ポリビニルアルコールを PVAと略記することがある。) 微雑を製造する 方法に関する。とくに詳しくは極限粘度が1.4dl /g以上の高重合度ポリピニルエステルをジメチ ルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、ジメチ ルアセトアミド、N-メチルピロリドン、炭素数 1-10のリアミン化合物および炭素数1-10のトリ アミン化合物から選ばれた少なくともし種の溶媒 を主体とする溶媒中でけん化することにより得っ れたPVA溶液をそのまま、紡糸原液として紡糸 することによりPVAの重合度低下が少く高強力 を発現しうるPVA機能の製造方法に関するもの である。(ここでポリビニルエステルの猛限治皮 は、蚊ポリビニルエステルをけん化度 99.0モル% 以上にけん化した後、再酢化して得られたポリ酢 酸ビニルについて、アセトン中で温度 30℃で割定 した彼と定義する。)

B. 従来の技術

従来PVA繊維はポリアミド、ポリエステル、ポリアクリロニトリル系繊維に比べ強度、モジュラスが高く、その主用途である産業資材用繊維はもちろん最近ではアスベスト代替繊維としてセメント補強材に使用されている。

高強力PVA譲進を得る方法としては、高分子 量ポリエチレンのゲル坊糸 - 超延伸の考え方を応 用した高強力譲進あるいはその製造法が特開昭 59 - 100710号公報、特開昭 59 - 130314号公報あるい は特開昭 61 - 108711号公報などで公知である。

しかしこれらの方法を本発明者らが検討したところ、特にPVAの重合度が高くなると、 袋 PVAを溶剤へ均一に溶解させることが難しく、 また 計酷な条件で溶解すると重合度が低下し、 ひいては満足した繊維強度が得られないという事が判明

した.

またPVAの電台でがある、PVAの路径にはいいるでは、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径には、PVAの路径に、がリコールをは、サール

またPVAの良溶媒といわれるジメチルスルホーンドを用いてPVAを加熱溶解する場合でも高いる度で高けん化度のPVAの場合は溶解条件を計酷にする必要があり、PVAの分子量の低下が大きい。とくにジメチルスルホキンド溶液中のPVAは加熱などにより分子量が大きく低下することが知られており(例えば高分子化学16、217、(1959))、繊維にした場合に着色や強度低下を伴

うことが多い。

このようにして溶解したPVA溶液から紡糸した場合には繊維構造に欠陥部を生じるためかあるいは高重合度PVAの分子量の低下や着色が生じ、 満足した高強力PVA繊維は得られなかった。

C. 発明が解決しようとする課題

上記のごとく高強力PVA機能を製造するために使用するPVAは高強合度であり、けん化度であり、けんの技法の状態である。 99そル%以上と高いためにPVAのお解性が問題とされていたが、本発明の目的はこのPVAのおの辞工程をなくし、溶料工程で生ずるPVAの番色や分子量低下をなくし、さらにコスト的に有利な高強力PVA機能を製造する方法を提供するものである。

D、課題を解決するための手段

本発明者らは従来の高重合度PVAを使用したPVA機能を製造する場合の上記欠点を解決すべく競急検討した結果、艦限钻度が1.4dQ/g以上の高重合度ポリビニルエステルをジメチルスルホキ

ンド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、バーメチルピロリドン、炭素数1~10のジアミン化合物および炭素数1~10のトリアミン化合物から選ばれた少なくとも1種の溶媒を主体とする溶媒中でけん化することにより得られたPVA溶液を紡糸原液として用いて紡糸することにより、PVAの重合医低下や着色が少く高強力を発現しずる高強力PVA繊維の製造方法を見い出して本発明を完成させるに至った。

以下本発明の内容を更に詳細に説明する。

本発明の極限 哲変が 1.4d & / 3以上である高重合度ポリビニルエステルはビニルエステルを規状重合法、 溶液重合法、 恐動重合法または 乳化重合法によって 製造されるが 重合 方法に 制限 はなく 任意の方法が可能である。とくに高重合度ポリビニルエステルを得るには低温で重合する必要がある。

かかるポリビニルエステルとしてはギ酸ビニル、 酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、パレリン酸ビ ニル、カブリン酸ビニル、ラウリン酸ビニル、ス テアリン酸ビニル等のポリマーが挙げられるが、 とりわけ酢酸ビニルのポリマーが行ましい。

とくにポリビニルエステルの医限粘度は 3 . 2 d l / gより大きいことがより好ましい。

本発明に用いる溶媒はメチルホルムアミド、ジ メチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、 N

ることがあるが、これらの非溶媒をけん化終了後に留去することにより均一透明な溶液が得られれば、これらの溶媒も使用できる。また本発明の効果を損わない 範囲で上記以外の他の溶媒を併用することができ、その溶媒の種類や混合割合はとくに限定されるものではない。

けん化反にない。 ではは、アルウはは、アルカリののでは、アルをでは、カールをできまったが、中ででは、できないが、中ででは、できないが、カートのでは、アルカリののでは、アルカリののでは、アルカリののでは、アルカリののでは、アルカリののでは、アルカリののでは、アルカリのでは、アルカリのでは、アルカリのでは、アルカリのでは、アルカリンのでは、アルカリンのでは、アルカリンのでは、アルカリンのでは、アルカリンのでは、アルカリンのでは、アルカリンのでは、アルカリンのでは、アルカーで

またけん化反応中に生じるPVAの着色や重合度の低下がないようとくに注意を要するが、 そのためには脱酸素を十分に行ない、ハイドロキノン
マハイドロキノンモノメチルエーテルなどのラジ

ーメチレンファミン は 3 ア で は 4 で で は 5 ア で は

本発明に用いる溶媒は猛殴が 1.4de/ 8以上の高重合度ポリビニルを溶解でき、さらにけん化した後に生成する P V A をも完全に溶解できると M できると W A がとり C A がより C A

カル捕捉剤を反応系中に添加することがのぞまし

得られたPVAのけん化度はとくに限定はない が 9 8 モ ル %以上が好ましい。

けん化後のPVA溶液はそのまま紡糸原液として使用されるが、けん化反応時に副製する酢酸、酢酸メチルおよび他の溶媒を減圧蒸留などの操作で分離したPVA溶液を紡糸原液として使用してもよい。

防糸方法は湿式、乾式などのではない。 ないのではないが、が望ま、が望まれる方ではないが、が望までではないが、が望まれないが、からないが、からというというにはないが、ないはいないが、ないないはない。 ないはない。 ないない。 ないないないないないないではない。 ないない。 ないない。 ないないないないないではない。 ないないないないないではない。 ないないないないではない。 ないない。

坊糸された繊維からの溶剤除去は薬剤による抽 出または/および乾燥により行なうのが一般的で 'ある。本発明は溶剤を完全に除去する前または除 去した後で、水系あるいは有機溶剤系の浴中で延 伸しても何んら問題ないが、延伸温度は少なくと も最終的に200℃以上の乾熱で延伸し、絶延伸倍 率を15倍以上にする必要がある。最終的な延伸温 度が200℃未満の場合は延伸に必要な分子類の動 きが不十分で高倍率延伸が出来ず、また結晶化度 が低下するため分子類の固定が不十分となり高強 力機能は得難くなる。

延伸温度は225~235℃が好ましい。245℃以上 の延伸温度では分子類の素抜けが生じて延伸倍率 が低下したり、着色分解が起って強力低下を招く。 200℃以上の油浴中で延伸しても支障ないが、撤 維に付着した油を除去する工程が必要になる。乾 熱延伸は空気又は不活性ガスの雰囲気下でし段ま たは2段以上の多段にて行なっても良いが、繊維 損傷の点で非接触タイプの中空ヒーターを用いる のが好ましい。

総 延 伸 倍 率 は 15 倍 以 上 、 好 ま し く は 20 倍 以 上 、 さらに好ましくは25倍以上である。高重合度 P V

Aほど延伸倍率は低下するが目的としている単数 推塑度がlág/dr以上の高強力機維を得るために はlis倍以上の延伸倍率が必要である。

E 宝海碗

以下、実施例を挙げて本発明を更に詳しく説明 するが、本発明はこれらによって何ら限定される ものではない。なお実施例中の「%」および 「部」はとくにことわりのない限り「重量%」お よび「重量部」をあらわす。

寒寒例し

酢酸ビニルを常法により、5℃で懸濁重合し、 設波、乾燥してポリ酢酸ビニルを得た。設ポリ酢 数ビニルを常法により、けん化理99.0モル%以上 にけん化後、該PVAO.L部を無水酢酸8部とピリ ジン2部の混合溶液中で、ときどき撹拌しながら 温度105℃で20時間再酢化し、アセトン-エーテ ルおよびアセトンー水系で再述精製をくり返し得 られたポリ酢酸ビニルについてアセトン中で温度 30℃で毎限粘度を測定したところ、3.5dC/gであ った。次に提辞機と冷却管を備えた500a0容のガ

20 PVAO

ラス製反応容器に上記ポリ酢酸ビニル20部、ジメ チルスルホキシド180部およびメタノール37部を Day SH 込み、ポリ酢酸ビニルを撹拌しながら溶解した 74. 後、窒素をパフリンノしこ。 ・ 後、別途窒素で酸素を除去した炭酸カリウムの 5 後、窒素をバブリングして系中の酸素を除去した %シメチルスルホキシド溶液10年を添加し、温度 60℃で30分間けん化反応を実施した。けん化触媒 の炭酸カリウム添加30分後に1N-酢酸を添加し て反応を停止した。けん化前、けん化反応中およ びけん化後にわたって反応波は均一透明であった。 この溶液の一部を取り出し水ーアセトン系で再注 精製をくりかえした後さらにアセトンでソックス レー抽出を24時間行なった後、温度60℃で乾燥し て白色粉末のPVAを得た。得られたPVAのけ ん化度を測定したところ99_1モル%であった。次 にPVAの護限粘度を以下の方法により測定した。 該 P V A 0.1 郵 を 無 水 酢 酸 3 邸 と ピ リ ジ ン 2 函 の 湿 合波中で、ときどき提押しながら温度 105℃で20 **時間再酢化し、アセトン - エーテルおよびアセト** ンー水系で再次精製をくりかえし、得られたポリ

酢酸ビニルについて、アセトン中で温度30℃ 強限 粘度を測定したところ3.4dl/gであった。

この反応液を減圧下で低沸留分であるメタノー ルおよび酢酸メチルなどを留去し紡糸原液とした。 P V A の 設度 は 5.2% で あった。 放 溶 液 を 40ホー ルのノズルより空気中に吐出させた役、ただちに、 メタノール80部およびジメチルスルホキシド20部 からなる温度5℃の浴に浸漬し、透明なゲル繊維 にした後、メタノール抽出し、温度40℃で真空乾 縄を行なった。次いで温度 170°~ 225℃の中空ヒ - ターで2段延伸することにより、単数谁引望き 度 22.7g/dr、 切 別 弾 性 率 520g/drの 高 強 力 P V A競雑を得た。

宝海明?

酢酸ビニルを常法によりメタノール8%の朶で 温度40℃で溶液重合し、重合率24%で重合を停止 した後、メタノール蒸気で未反応の酢酸ビニルを 追出し、遠度22%のポリ酢酸ビニルのメタノール りと为 ペーストを得た。このポリ酢酸ビニルの極限粘度 、 Me Out を実施例しと同様の方法で測定したところ1.3d0

18030t. DMR

抜 P V A 溶液を訪糸原液とし、設溶液を 40ホールのノズルより 空気中へ吐出させた後、 ただちにメタノール 70部およびジメチルホルムアミド 30部よりなる温度 5℃の浴に入れて冷却しゲル 化させ

ろ金板づまりとか単糸切れが頻発するので l μのフィルターで加圧沪過して紡糸原液とした。 この原液の一部を保取し溶解後の P V A の 医限粘度を測定したところ 2.3d ℓ/gに低下していた。

実施例 1 の方法にしたがつて訪糸、乾燥および 延伸を行なつて、 P V A 微維を得た。 単繊維強度 および弾性率はそれぞれ 13.8g/drおよび 380g/ drであり、うすく黄色に着色した。

比较例 2

実施例2で得たポリ酢酸ビニルのメタノールペーストから通常のアルカリけん化を得ない、付ん化度99.7モル%、極限は1.8de/8のPVA粉末をジメチルホルムアミドへ溶解し濃度10%の溶液を調製するため計1.6時間を要して原液を得た。溶解後のPVAの無限性であり、実施例2の方法にしたがつてPVA繊維を調製し、物性を測定したところ単繊維を度10.8g/drおよび初期弾性率243g/drおよび初期弾性率243g/drであり、実施例2と比較し大きく性能が低下

た。次いでメタノールによりジメチルホルムアミドを完全に協出し、温度80℃の熱風でメタノールを蒸発させた。坊糸原糸はほぼ円型に近くデニール既はほとんどなかつた。 得うれた原糸を温度 170℃と 233℃の中空ヒータにて乾熱 2 段に延伸することにより総延伸倍率 18.5倍で単端 雑強度 20.3 g/dr、 弾性率 425 g/drの高速力 P V A 微進を得た。

比较例1

得られたPVAをジメチルスルホキシドに設度 5%になるように温度 95℃で 6 時間溶解した。溶 解後みかけ上均一透明な液が得られたが褐色に着 色しており、これをそのまま紡糸原液としたとこ

していた。

F、発明の効果

上記の実施例で明うかなとうり本発明は極限的 度 i. ide/ g以上の高重合度ポリビニルエステルを ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、 ジメチルアセトアミド、N - メチルピロリドン、 炭素数1~10のジアミン化合物および炭素数1~10 のトリアミン化合物から選ばれた少なくとも「種 の治媒を主体とする治媒中でけん化することによ り得られたPVA溶液を紡糸原液として用いて紡 糸することにより、高重合度で結晶化度の大きな PVAを容解することにより生ずる重合度低下っ 着色が少なく、工業的規模で安定に容易に高強力 PVA繊維を得ることのできる製造方法を提供し 得るものである。 極限粘度 i.4dl/ gとくに3.2 de/gより大きな高重合度のPVAの場合、紡糸 原液を調製するために溶媒へ均一に溶解するのは 程々の問題があり、容解温度、時間および収拌の 問題とともにPVAの物性低下が大きかつた。こ のPVAの溶媒への溶解工程をなくし、線維の物 "性低下を小さくするとともに、この溶解工程に要する諸費用を大きく削減できコスト的にも有利にすることができる。

特許出額人 株式会社 クラレ 代 理 人 弁 理 士 本 多 竪